(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 11 août 2005 (11.08.2005)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2005/073279 A1

(51) Classification internationale des brevets7:

. C08G 77/08

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2004/050665

(22) Date de dépôt international:

8 décembre 2004 (08.12.2004)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité : 0351232 30 décembre 2003 (30.12.2003) FR

- (71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US): RHODIA CHIMIE [FR/FR]; 26, quai Alphonse Le Gallo, F-92100 Boulogne-Billancourt (FR). CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE -CNRS [FR/FR]; 3, rue Michel Ange, F-75016 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): BLANC-MAGNARD, Delphine [FR/FR]; 7, avenue Berthelot, F-69007 Lyon (FR). STERIN, Sébastien [FR/FR]; 3, rue du Lavoir, F-69450 Saint Cyr Au Mont D'or (FR). FLEURY, Etienne [FR/FR]; 26,rue Taillepied,

F-69540 Irigny (FR). BUISINE, Olivier [FR/FR]; 77, rue Parmentier, F-69007 Lyon (FR). BACEIREDO, Antoine [FR/FR]; 2, rue Raymond Boulogne, Appartement D41, F-31500 Toulouse (FR).

- (74) Mandataires: Cabinet Plasseraud etc.; 65/67, rue de laVictoire, F-75440 Paris Cedex 09 (FR).
- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP. KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

avec rapport de recherche internationale

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: METHOD FOR PREPARING POLYORGANOSILOXANE (POS) BY RING(S)-OPENING POLYMERISATION AND/OR POS REDISTRIBUTION IN THE PRESENCE OF CARBENE(S) AND POS COMPOUNDS PRODUCED BY SAID METHOD

(54) Titre: PROCEDE DE PREPARATION DE POLYORGANOSILOXANES (POS) PAR POLYMERISATION PAR OUVERTURE DE CYCLE(S) ET/OU REDISTRIBUTION DE POS, EN PRESENCE DE CARBENE(S) ET COMPOSITIONS DE POS MISES EN OEUVRE DANS CE PROCEDE

(57) Abstract: The invention relates to a method for preparing polyorganosiloxane (POS) by a ring(s)-opening polymerisation and/or linear, non-linear or cyclic POS redistribution in the presence of a nucleophile carbene The aim of said invention is to offer an improved method for preparing POS by means of an efficient catalytic system at a low temperature, wherein the initial (for example of D4) efficiency of the POS conversion is substentially increased in comparison with a preceding state of the art in such a way that the initial POS (for example of D4) residual content is less than before. For this purpose, the following components are used: 500g of POS and/or POScy (i.e. D4), 0-10 g, preferably 0.5-2 g of chain stopper (i.e. M2), 0-10g, preferably 0.01-1g of a carbene salt precursor (formulas (III) or (III), i.e. imidazolium salt), 0-10g, preferably 0.01-0.5g of base (i.e. t-Bu-OK) and 0.1-10 ml of a solvent (i.e. THF).

(57) Abrégé: L'invention concerne un procédé de préparation de POS par polymérisation par ouverture de cycle(s) et/ou redistribution de POS linéaires, non linéaires ou cycliques, en présence d'un catalyseur constitué par un carbène nucléophile. Le but de l'invention est de proposer un procédé perfectionné de préparation de POS, au moyen d'un système catalytique efficace, et ce même à basse température et dans lequel le rendement de la conversion des POS de départ (par exemple de D4) est considérablement accru par rapport à l'art antérieur, de manière à obtenir des taux résiduels en POS de départ (par exemple de D4) plus faibles qu'avant. Pour cela, on met en oeuvre: 500 g de POS et/ou de POScy (e.g. D4); 0 à 10 g, de préférence 0,5 à 2 g, de stoppeur de chaîne (e.g. M2); 0 à 10 g, de préférence 0,01 à 1 g, de sel précurseur de carbène (formules (III) ou (III') e.g.: sel d'imidazolium); 0 à 10 g, de préférence 0,01 à 0,5 g, de base, (e.g.: t-Bu-OK); 0,1 à 10 mL de solvant (e.g. THF).

